PAT-NO:

JP402008803A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 02008803 A

TITLE:

POLYMER CLAD FOR OPTICAL FIBER WAVEGUIDE

PUBN-DATE:

January 12, 1990

INVENTOR-INFORMATION:
NAME
HULME-LOWE, ALAN G
DODDS, ALISTAIR S
BABIRAD, STEFAN A
SAVU, PATRICIA M

ASSIGNEE - INFORMATION:

NAME

COUNTRY

MINNESOTA MINING & MFG CO <3M>

N/A

APPL-NO:

JP01061975

APPL-DATE:

March 14, 1989

INT-CL (IPC): G02B006/00, B05C003/12 , C03C025/02

ABSTRACT:

PURPOSE: To improve adhesiveness to glass by curing or crosslinking a compsn. for a clad contg. a fluorinated monoacrylate, a multifunctional crosslinkable acrylate, an optical initiator and less than a specified amt. of mono- or multifunctional thiol.

CONSTITUTION: An optical fiber is dip-coated with a compsn. for a clad contg. 40-95wt.% fluorinated acrylate, 2-35wt.% multifunctional crosslinkable acrylate, 0.5-20 pts.wt. optical initiator and (<0.3wt.%)mono- or multifunctional thiol and the compsn. is immediately cured or crosslinked by photopolymn. by irradiation with UV. The adhesiveness of the resultant clad

to the glass is improved. When an adhesion improver such as acrylsilane is used, it is incorporated into the entire matrix and adhesion can further be accelerated.

COPYRIGHT: (C)1990, JPO

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-8803

⑤Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)1月12日

G 02 B 6/00 B 05 C 3/12 C 03 C 25/02 3 8 6

7036-2H

7258-4F A 8821-4G

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全11頁)

60発明の名称

光フアイパー導波路用ポリマークラッド

②特 頭 平1-61975

②出 願 平1(1989)3月14日

優先権主張

図1988年3月15日図イギリス(GB) 308806137

⑫発 明 者 アラン ジョージ フ

イギリス国エセツクス、ハーロウ、ザ ピナクルズ (番地

なし), ミネソタ 3エム リサーチ リミテツド気付

の出 願 人 ミネソタ マイニング

アメリカ合衆国ミネソタ州セント ポール, 3エム セン

ター(番地なし)

アンド マニユフア クチユアリング カン

ルメーローウエ

パニー

個代 理 人 弁理士 浅 村

皓 外2名

最終頁に続く

明 細 書

1. 発明の名称

光ファイバー導波路用ポリマークラッド

2. 特許謝求の範囲

および

(式中、

YはH、F、またはCLを表わし、

ZはH、F、またはCLを契わし、

X は H 、 または 炭 米 原 子 1 ~ 5 個 の ア ル キ ル 基 を 表 わ し 、

ロは2~12の整数であり、

qは4~24の整数であり、

mは0、1、または2であり、

Rは炭素原子1~5個のアルキル基を表わし、

Rfはフルオロ脂肪族碁を袰わし、そして

xは1または2であり、

但し、2 に関しては、 基 ca 2q の中の炭素原子 2 個 ほに 水楽または塩素原子が 1 個より多く存在しないことを条件とする)

の化合物から選択される、請求項(1)記数の光ファイバー。

- (3) クラッド用組成物がモノ・または多-官能性 チオールを含有していない、請求項(1)または(2)記 戦の光ファイバー。
- (4) コアが谷曲シリカであり、そしてクラッドの 屈折率がコアの屈折率よりも少なくとも 0.0 3 単 位は小さい、請求項(1) ~ (3) いずれか一項記載の光 ファイバー。

3.発明の詳細な説明

発明の分野

本発明は光ファイバーに関し、特に、ポリマー クラッド (polymer cladding) で被優されたガラ スコアからたる光ファイバーに関する。

発明の背景

情報伝送手段としての光ファイペーの使用には 広く関心が寄せられている。ガラスファイパーま たはプラスチックファイペーによつて導かれた変 調光ピームを使用する情報伝達は遠距離通信やよ 電算機の連結かよびデータペース用などを含むか 数の分野に利用されている。ファイパーオプティ ック結合を使用することの利点は電気信号を選ぶ

きた。しかしながら、 格剤被慢は所望の厚さが得られるまでファイバーを数回被後する必要があるという欠点を有してかり、 しかも高固形分格液を取り扱わなければならず、 それは被優の泡立ちという付随する間題をかかえてむ。 さらに、 格剤の 蒸発による環境汚染という問題も付随する。

被競技に加熱または紫外艇照射によつて迅速に 硬化する交叉結合性ポリマーの被慢性組成物が使 用されてきた。かかる組成物の例は米国特許第 4099837号、第4125644号、および 第4511209号に開示されている。

英国特許第1262526号には、中央の透明 基材 (例えば、 熱可塑性材料) からなる光学第子 (例えば、 レンズ、 ピューアパーチャーなど) の上に、 その基材の 0.0 2 単位以内の 個折率を 有する フッ 累含 有透明 熟硬 化有機 重合体を 被 優 したものが 開示されている。 この 重合体は 少なく とも ーカの単 遺体 が 多官能性 である 無フッ 岩 アクリル 単 量体 とから 生成されている 具体的 な被 優性 組成 物は 無フッ 常

金岡線に比べて非常に高い情報担持容量を有する こと及び外部干砂から自由であることである。

従来のクラッド材としては、ダイからの溶験押出によつて光ファイパー上に被覆される熱可塑性ポリマーがある。 この被覆法は薄い被覆を得ることが難しいという欠点に悩まされており、 この被膜はシリカコアにしつかり結合しない傾向がある。 その他のポリマーも溶剤被腹によつて利用されて

アクリル単발体少なくとも70重量系を利用している。

米国特許第4511209号には、プラスチッククラッドシリカ光ファイバー用のクラッド用組、成物が開示されてもり、それは

組成物の50進度が超を構成する、 屈折率 1.38 未満の高フッ素化モノ官能性アクリレート、

交叉結合剤として作用する 3 官能性以上の多官 能性アクリレート、

相乗剤として機能するモノ・または多・官能性 チオール、好ましくは、チオール含有シラン例え ばァ・メルカプトプロピルトリメトキシシラン、 および

光開始剤

からなる。

このクラッド用組成物をファイバー上に改資被 従または喉揚被優し、そして紫外線照射して被膜 を硬化する。得られたハードクラッド光ファイバ ーはしばしば10 dB/ Km 以下の被袞値を有し、 そしてシリコーンクラッド光ファイバーより優れ た温度基準を示す。

発明の開示

本発明は光ファイバー用の代替クラッド用配合 物を提供するものである。

本発明によれば、コアより小さい屈折率を有す るクラッドで彼便されたコアからなる光ファイバ ーであつて、そのクラッド用組成物がフッ素化モ ノアクリレート、2官能性以上の多官能性の交叉 結合性アクリレート、および光開始剤を含み、 0.3 重性を以上のモノ・または多一官能性チオー ルを含まず、そして硬化または交叉結合されたこ とを特徴とする、前記光ファイバーが提供される。 また、本発明によれば、フツ楽化アクリレート 40~95重量が、2官能性以上の多官能性の交 叉結合性アクリレート2~35 重量が、および光 開始剂 0.5~2 D 直達 5 を含み、モノーまたは多 - 官能性チオールを 0.3 重量る以上含まない光フ アイパー用クラッド用組成物が提供される。本発 明のクラッド用組成物は役役被役によつて容易に 適用可能であり、そして紫外線照射によつて直ち

削例えばアクリルシランが使用された場合には、 マトリックス全体に接着向上削が組み込まれ、そ れによつて有意に接着が促進される。

本発明の組成物の中に使用されるフッ素化モノアクリレートは重合性ピニル基を 1 個有する。用語「アクリレート」は包括的な意味で使用されており、アクリル酸の誘導体はかりでなく、メタクリル酸かよびその他の変性アクリル酸の誘導体も包含する。

フッ素化モノアクリレートは C - F 結合が最低 3個以上存在するか又は C - H 結合の 2 5 多が C - F 結合で僅き換えられているフルオロ脂肪族基 を有する。

フルオロ脂肪族基は一般にフッ紫化された、好ましくは飽和の、1億の、非芳香族の、少なくとも炭素原子2個の脂肪族基である。類は直鎖であつてもよいし、枝分れ鎖であつてもよいし、また十分に大きい場合には環状であつてもよく、そして炭素原子にのみ結合している食素原子または窒素原子が介在していてもよい。完全フッ紫化基が

に光重合されて硬化または交叉結合することができ、それによつて、従来のものと均等なまたはしばしれた性質を有する光ファイバーを世供する。特に、本発明のクラッド用組成物のガラスに対する接着性は米国特許第4511209号物がさらに別のピニル官能化成分例えば(メタ)アクリルシランや(メタ)アクリル設を含む場合には、ガラスに対する接着性はさらに増大する。

本発明に使用される代表的なフッ衆化モノアクリレートは一般的

YはH、F、またはCLを表わし、

ZはH、F、またはCLを表わし、

X は H 、 または T ルキル 基好 ましくは CH3 を 表わし、

口は2~12の整数であり、

qは4~24の整数であり、

皿は○、 1、または2であり、

但し、 2 に 関しては、 基 c_n 2_q の中の 炭素原子 2 個 毎 に 水 ※ または 塩素原子が 1 個 より多く 存在 しない ことを 条件とする)

を有する。

かかる化合物の具体例は

1 , 1 - ジヒドロペルフルオロシクロヘキサン カルピノールアクリレート、

1 , 1 - ジェドロペルフルオロシクロヘキサン カルピノールメタクリレート、

1 , 1 - ジヒドロペルフルオロシクロペンタン カルピノールアクリレート、

1 , 1 - ジヒドロペルフルオロシクロペンタン カルピノールメタクリレート。

式中,

Xは上記定義通りであり、

Rfはフルオロ脂肪族基、好ましくは、

CyF2y+1 (但し、yは5~12の整数である) を装わし、

R は アルキル基 (好ましくは 炭素 原子 1 ~ 5 個)を 表わし、 そして

xは1または2である。

かかる化合物の具体例は

2 - (N - エチルペルフルオロオクタンスルホ ンアミド) エチルアクリレート、

2 - (N - エチルペルフルオロオクタンスルホ ンアミド) エチルメタクリレート、

2 - (N - ナチルペルフルオロオクタンスルホ ンアミド) エチルアクリレート。

2 種類以上のフッ素化モノアクリレートの復合 物が使用されてもよい。

本発明に使用される多官能性交叉結合性アクリ

1 . 1 - ジヒドロペルフルオロ・オクチルアクリレート、

1 , 1 - ジヒドロペルフルオロ・オクチルメタ クリレート、

1 , 1 - ツヒドロペルフルオロ・プチルアクリ レート.

1日,1日,5日-オクタフルオローペンチル アクリレート、

1 H , 1 H , 1 1 H - エイコサフルオロ・ウン デンルアクリレート

ヘキサフルオロ・イソプロピルアクリレート、 および

1 H , 1 H - ペルフルオロペンチルアクリレート

・などである。

アクリレートはフルオロ脂肪族基以外のところ にはその他の原子(例えば、硫貫や窒素)を有し ていてもよい。

例えば、下記一般式のフッ衆化モノアクリレートが使用されてもよい:

レートは少なくとも2官能性、好ましくは3官能性以上である。この化合物は一般に600未満の分子量を有する。

代表的な3官能性または4官能性アクリレート は一般式

〔式中、

Xは上記定義通りであり、そして

R¹ はアルキル茜(一般に炭素原子 1 ~ 5 個の アルキル茜、例えばメチル)、ヒドロキシ、または -0.coc(X)CH₂ (但し、 X は上記定義通りである)を表わす〕

を有する。

適する2官能性アクリレートは一般式

(式中、

各×は上記定議通りであり、 pは3~8の整数である) のものである。

交叉結合性アクリレートの例は

トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート、

1,4-アタンジオールジ(メタ)アクリレート、

1,5-プタンジオールジ(メタ)アクリレート、

1 , 6 - ヘキサンジオールジ(メタ)アクリレ ート、

ペンタエリトリトールテトラ(メタ)アクリレート、

ペンタエリトリトールトリ (メタ) アクリレート、

ジペンタエリトリトールペンタ(メタ) アクリ レート、および

ヒダントインヘキサアクリレートなどである。

交叉結合性アクリレートの混合物が使用されて もよい。

光開始剤

これ等三成分に加えて、この組成物は好ましく は、接着向上剤(例えば、ピニル官能基を有する がフッ常化モノアクリレートおよび交叉結合性ア クリレートとは異なる化合物)を含有する。

0.5~10 重量多

接着向上剤は重合性ピニル基1個を有しており、メタクリレート、好ましくはアクリレートシランであつてもよく、例えば、3-トリ(メタ)エトキシーシリルプロピル(メタ)アクリレートである。代わりに、アクリル酸またはメタクリル酸が接着向上剤として使用されてもよい。

接着向上削は接着向上削を欠くクラッド用組成物に比べて少なくとも10多、一般に少なるも20多は、シリカに対するクラッド用組成物の対するクラッド用組成物の対すると、接着性が改善される。しかしたがら、フッポ化されていな材料の割合が増えると、クラッド材料の屈折率も高くなり、窒息をから、クラッド材料の屈折率も高くなり、窒息をから、必要協されなければならず、とい。従つて、妥協されなければならず、公力が組成物の1~25度量多、好きしくは2~

光開始別は公知の光開始別のいずれから成つてもよく、例えば、ヒドロキシアセトフェノン系光開始別である。光開始別の例はテパ・ガイヤー社から、簡慎 Irgacure 651、 Irgacure 500、Irgacure 184の名称で商業的に入手できるもの、およびメルク社から商標 Darocur 1173 (2-ヒドロキシー2-メチルー1-フェニルー1-プロパノン) および Darocur 1116(2-ヒドロキシー2-メチルー1-(4-インプロピルフェニル) -1-プロパノン) の名称で商業的に入手できるものである。

一般に、適するクラッド用組成物は下記配合を 有する:

フツ素化モノアクリレート50~95 重量交叉結合性アクリレート2~35 重量光開始剤0.5~20 重量

好ましくは、 これ等成分は下記範囲内にあるように選択される:

フッ素化モノアクリレート 75~95 重量交叉給合性アクリレート 2~10 直量

15重量多の範囲で存在すると、最良の結果が得られた。

クラッド用組成物はさらに熱安定剤/酸化防止 剤を含んでいてもよい。低損失光ファイパーは厳 しい低温/髙温サイクル試験を合格しなければな らない。光ファイペーを一65℃に4時間維持し、 そして dB / Km で表わされる損失の関数として監 視する。それから、ファイパーを2時間かけて室 温にもどし、その後、+125℃に4時間保つ。 再び、2時間かけて温度を周囲温度にもどし、そ して光ファイバーの損失を記録する。1種以上の 熱安定剤/酸化防止剤がクラッド用組成物に対し て 5 重量 3 まで、一般には 0.0 0 1 5 ~ 5 %、好 ましくは 0.0 1 ~ 1 多存在すると、冷温/高温サ イクル試験に対して安定性が改善される。適する 安定剤/酸化防止剤は低溶融ヒンダードフェノー ルおよびチオエステルなどである。具体例は商原 Ultranox 2 2 6 の名称で商業的に入手できる 2. 6-ジ- tert- プチル・4-メチルフエノール、 商標 Irganox 1076の名称で商業的に入手でき

よりにさらに保護暦を有していてもよい。例えば、

フルオロポリマー〔例えば、コポリ(エチレン-

テトラフルオロエチレン)〕の保護被援はクラッ

ドファイバーをフルオロポリマーの容融体中に通

すことによつて押出として被復できる。 適するっ

ルオロポリマーはデュポン社から商標 Tetzel 210

第1図は本発明のクラッド被覆された光ファイ

ガラスファイバー2は標準ガラス線引塔 (drawi

ag tower) の上の炉6の中に保持された網枠なが

ラスプリフォーム4から線引される。塔はクラッ

ド用組成物を収容しているコーティングカップ8

とメタリングダイ10とからなるコーティングス

テーションを備えている。被覆されたファイパー

は直ちに紫外線硬化ステーション12の中を通過

し、そこで光重合され、それから冷却されて巻取

スプール14に巻取られる。代表的なファイパー

は全体直径200μおよびクラッド厚さ10μを

の名称で商業的に入手できる。

パーを製造するのに適する装置を示す。

るオクタデンル・3,5・ジ・tert・プチル・4
- ヒドロキンヒドロシンナメート、簡慎 Ieonox
1 3 2 または Vanox 1 3 2 0 の名称で商業的に入
手できる 2,6・ジ・tert・プチル・4 - sec プチルフェノール、および商標 Cyanox LTDP の名称で商業的に入手できるジラウリルチオジプロピオネートなどである。チオエステルとヒンダードフェノールの組み合わせは特に有効であることが立証された。

本発明の光ファイパーのコアは好ましくは無機ガラス、より好ましくは溶験シリカから形成される。

クラッド用組成物はコアの屈折率より小さい、好ましくはコアの屈折率より少なくとも 0.0 5 単位小さい、より好ましくは少なくとも 0.0 5 単位小さい屈折率を与えるように選択される。

本発明の光ファイバーは本発明のクラッド用組 成物を使用して従来の技法によつて製造すること ができる。

本発明の光ファイバーは公知の光ファイバーの

IG 500: Irgacure 500 (FR#1+-

社から商業的に入手可能)

I G 184: Irgacure 184(チパガイヤー

社から商業的に入手可能)

チオール相乗剤: ァーメルカプトプロピルトリメト

キシシラン

ULTRANOX : ポルクワーナーケミカルズ社から

商業的に入手可能

CYNOX LTDP: A.M. シナノイド社から商業的に

入手可能

DAROCUR 1116: E.M. インダストリーズ社から入

手可能

IRGANOX 1076: チパガイギー社から入手可能

実施例 1

有する。

下記成分を混合することによつてクラッド用組 成物を調製した:

モノアクリレートA

9 2 重量 %

TMPTMA

4重量为

10651

4重量多

全体直径200 um およびクラッド厚さ10 um

次に本発明を実施例によつて説明する。

実施 例においては、 下記成分が使用された:

モノアクリレートA: 2-(ハ-エチルペルフルオロ

- オクタンスルホンアミド)エチ

ルアクリレート(3M社から商業

的に入手可能)、エタノールで抽

出することによつて精製されている

モノアクリレートB: 1,1-ジヒドロペルフルオロ-

オクチルアクリレート(3M社か

ら商業的に入手可能)

TMPTMA: トリメチロールプロパントリメタ

クリレート

HHA: ヒダントインヘギサアクリレート

(3 M 社から商業的に入手可能)

HDDA: ヘキサンジオールジアクリレート

アクリレートシラン: 3-トリメトキシシリルプロピル

メタクリレート

I G 651: Irgacure 651(テパガイヤ

ー社から商業的に入手可能)

(ペンジルジメチルケタール)

を有する被役された溶融シリカの光ファイバーを 製造するように第1 図を参考に記述された上記技 法によつて破役ファイバーを製造した。

被機ファイバーはレーザープレシジョンコーポレーションから商業的に入手できる Photon Tektronix TM 5 0 6 スペクトロフォトメーターを使用して試験され、そして 8 1 2 am で 4.8 dB/Kmの減緩値が記録された。米国特許第 4 5 1 1 2 0 9 号に従う商業的に入手できる光ファイバーが同一条件で試験され、そして 6.2 dB/Km の減緩値を記録した。

奥施例2~9

米国特許第4511209号のファイバーとの比較

第1 表に報告されている配合物を調製した:

未硬化配合物の屈折率を測定した。ガラスに対 する硬化配合物の接着性をドラック試験によって 測定した。

ドラック試験は次のように行われる:ます、試験されるべき配合物を大きなガラススライドに被機する。この被機物に対角級の多数の級で切り目を入れ、そして被機物に荷重付き針を適用する。被役物上の針を引つ張る。級の半分が剥がされたときの針に適用された荷重をグラムで配録し、接着性の尺度とする。

ナトリウム D 緑波長に於ける未硬化未交叉結合配合物の屈折率なよび接着性の値が第2 要に報告されている。

イクリケートックラン	•	1	ı	56	ı	45	ı	•
イクニア	ι	•	58	1	t	ı	51	,
チャールション	•	90	ı	ŧ	1	•		41
19651	54	54	26	26	4	4	41	4
TMPTMA	4 4	4 4	4 4	4 4	58	56	28	24
キノナクリ レート B	ı	ı	1	ı	935	874	875	880
#/7% U	944	890	888	910			•	ı
光結的	7	ю	4	2	9	7	80	٥
	モノブクリ キノブクリ レート A レート B TMPTMA 10651 シラン 一飲 シラン	モノブクリ キノブクリ レート A レート B TMPTMA 10651 シラン 一般 シラン・タタイ - 44 54	モノブクリ キノブクリ レート A レート B TMPTMA 10651 ジラン 酸 シラン ・944 - 44 54	キノブクリ キノブクリ レート A レート B TMPTMA 10651 シラン (数 シラン ・944 - 44 54	キノブシリ キノブシリ レート A Lub B TMPTMA 10651 シラン (数 シラン ・944 - 44 54	#70 \frac{\pi \chi \chi \chi \chi \chi \chi \chi \ch	± / T/ð ll ± / T/ð ll TMPTMA 10.651 53 - h TØ ll n TØ ll n 944 - 44 54 - - - - 890 - 44 54 60 - - - 888 - 44 56 - 58 - 56 910 - 44 56 - 56 - 56 - 955 58 41 - - 45 - 874 56 41 - - 45	± / 70 y ± / 70 y ± / 70 y TMPTMA 10 651 53 / 70 y TM y 79 y 944 - 44 54 - - - - - 890 - 44 54 60 - - - 888 - 44 56 - 58 - - 910 - 44 56 - 56 - 56 - 955 58 41 - - 45 - 874 56 41 - - 45

-	第 2	表	-
寒 施 例	接着	性	屈折率
2	24	40	1.393
5	<1 6	S ()	1.397
4	>80	00	1.397
5	72	20	1.396
6	24	10	
7	40	0	
8	80	0	
9	1 6	0	

実施例 2 ~ 5 は三成分系の屈折率が比較配合物のそれよりも小さいことを示している。さらに、三成分系かよび接着向上剤を添加された系のガラス接着性はチオールシラン含有配合物のそれよりも大きかつた。

モノアクリレートB(実施例6~9)を使用した被優物はモノアクリレートAを使用したものよりも実質的にはるかに脆かつた。

奖施例10~13

接別性に対するマツ混化アクリレートの効果の比 較

第3表に報告されている配合物を調製し、そして屈折率をよび接着性の測定を実施例2のように行った。

溴施例	モノアクリ レート B	モノアクリ レート A	TMPTMA	10651	接着性	屈折率
10	928	-	57	40	240	1.356
11	-	927	54	44	640	1.392
12	922	-	49	41	<160	測定セナ
13	-	946	51	4 4	720	側定せず
	10 11 12	映施例 レート B 10 928 11 - 12 922	10 928 - 11 - 927 12 922 -	映施例 レート B レート A TMPTMA 10 928 - 57 11 - 927 54 12 922 - 49	映施例 レート B レート A TMPTMA IG651 10 928 - 57 40 11 - 927 54 44 12 922 - 49 41	映施例 レート B レート A TMPTMA IG651 接着性 10 928 - 57 40 240 11 - 927 54 44 640 12 922 - 49 41 <160

これ等結果はフルオロオクチルスルホンアミド アクリレート単量体が有利な接着特性を示すこと を意味している。

接滑性に対する光開始剤選択の効果の比較

第 4 表に殺告されている配合物を使用してガラ ススライドを被貸した。これ等配合物の接着特性 を実施例2のように測定した。

第 4 衰

実施例	モノア クリレ ートA	'IMPIMA	アクリル シラン	10651	10500	10184	接着性
14	734	116	103	115	-	-	1040
15	705	103	1 08	-	109	-	720
16	701	126	114	-	-	100	800

これ等市販の光開始剤は全て許容できるレベル の硬化を行つた。

実施例18~23

接別性に対する交叉結合剤選択の効果の比較

第5表に似告されている配合物を使用してがラススライドを被削した。これ等配合物の接対性を 実施例2のように測定した。

奥施例24

投省性に対するアクリルシラン濃度の効果

モノアクリレートAと、IG 651と、TMPTMA との、92:4:4の意産比からなる配合物に、 アクリレートシランを下記削合で添加した。ガラ スに対する接着性を実施例2のように确定した。

アクリレートシラン重量が	接着性
0	240
. 1	200
2.4	640
5	480
6	640
7.5	640
11	800
1 4	1040
. 19	800
22.5	1040
30	>>1 0 4 0

1 多を越すアクリレートションの量はコアクョ ッド接着に有益であることがわかる。

	接滑性	1040	1200	(a)	1200	800	720	
	HDDA	•	ı	ı	1	104	51	なした。
	ниа	1	ı	114	62	١	1	見んつな
*X	TMPTMA	101	50	ı	1	•	•	しった話が
ر ا	ブクリレート ジラン	101	103	105	101	108	100	非角で減ら品質の破貨物で、灯のつて木秸米だしながつた。
	19651	09	61	90	62	63	61	質の被徴
	キノブクリレートA	704	969	715	722	969	702	第万勝ら昭
	米島宮	18	19	20	21	22	23	# G

奥施例25~28

米国特許第4511209号のファイバーとの比

較

下記クラッド用組成物を使用して実施例1のよ うに光ファイバーを作製した:

	モノアクリ レートA	10651	ТМРТМА		アクリレー トシラン		
25	88	4	4	-	4	-	
26	88	4	4	4	-	-	
27	88	4	4	-	•	4	
28 ⁽	1) 72.1	۵.۶	23.3	-	-	3.7	

(1) 米国特許第4511209号の第3段、実施例14

820 mm に於ける比較減衰

吳 施 例	波波 d B / Km
25	22
26	11.9
27	114
28	48.4

従来のチオール相乗剤の存在は本発明のクラツ

アクリレートシラン	2
19 651	4
Ultranox 2 2 6	0.5

+ 1 2 5 ℃に於ける熱サイクル後に、このファイバーは 7 dB/Km の永久損失ダメージを示した。 一方、為安定剤 Ultranox 2 2 6 を除いた同一クラッド配合を有するファイバーは 1 0 ~ 1 4 dB/Km を示した。

実施 例 3 0

2 植類の熱安定剤の組み合わせ

下記クラッド用配合物を使用して実施例1のよ うに光ファイバーを作製した。

·	重量等
モノアクリレートA	82.25
TMPTA	10
アクリレートシラン	5
Darocur 1 1 1 6	2
Cyacox LTDP	0.5
Irganox 1076	0.25
硬化後、このクラッドフ	アイパーは通常の方法

ド用組成物より小さい減衰をもたらさない。

0.5 インチ (1 2.8 mm) オーパーラップのラップ 引 役試験による接着性の比較

変化 %	2 4 時間後	硬化直接	奥施例
8.0	108.4	100.3	25
44.0	178.2	123.7	26
6.7	71.1	66.6	28

アクリル酸またはアクリレートシランを含有する実施例25かよび26のクラッドの対シリカ経発性はチオール相乗削を含有する実施例28のクラッドよりもかなり改善されている。改善は特に時間の経過と共に明らかになる。

実施例29

熱安定剤の添加

下記配合のクラッド用組成物を使用して実施例 1 のように光ファイパーを作製した:

•	重量多
モノアクリレートA	88.5
TMPTA	5

で Tetzel 2 1 0 を押出被復された。得られたこの設衡被役光ファイバーの永久損失ダメージは + 1 2 5 ℃で 4 時間アニール後に 1.1 dB/Km であった。

奖施例31

下記成分を混合することによつてクラッド用組 成物を調製した:

1 、1 - ジヒドロペルフルオロシクロヘキサンカルピノールアクリレート 88度世第 2 - エチル - 2 - (ヒドロキシメチル) - 1 。 3 - プロパンシオールトリアクリレート 5度量第 3 - (トリメトキシシリル)プロピルメタクリレート

· Darocur 1 1 7 3 2 直接多

実施例1の手順を使用して被優ファイパーを作製し、そして評価した。820 nm に於ける減資値5.7 3 dB/Km が記録された。硬化後、このクラッド被慢ファイパーは通常の方法で Tetzel 21Cを押出被優されて、820 nm に於ける減資損失が6.2 3 dB/Km である過価被優光ファイパーを

もたらした。 Tetzel 緩適被攫フアイパーの熱安 定性は 1 2 5 ℃ に 4 時間保つた後に評価され、そ してそれは 1 0.5 8 dB/Km と記録された。

この実施例に使用された1,1・ジヒドロペルフルオロシクロヘキサンカルピノールアクリレートは D. W. Codding 等の論文、 Journal of Polymer Science, 15,518(1955)に開示されている手法に従つて、但し、装填物がトリフルオロ無水酢酸210g、アクリル酸79.8g、ペルフルオロシクロヘキシルメチロール250g、シよび狭止剤としてのフェナチアジン0.1gであり、この反応混合物が反応鎮静後にさらに2時間 提押され、そして生成物が減圧蒸留によつて精製されることで、製造された。

この実施例で作製された Tetzel 被領クラッドファイバーと、エンサイン・ピックフォード (Ensign-Bickford) (C T 州シムズバリー在)から販売されている商業的に入手可能なハードクラッドシリカファイバーとを比較した。両ファイバーとも 1 25℃に 4 時間保たれた。本発明のフ

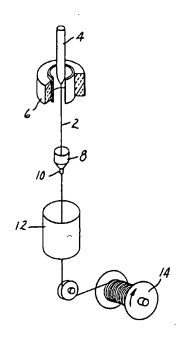
アイバーは無色透明であり、600 nm 化於ける 減段増加が認められなかつたが、エンサイン・ピ ックフォードのファイバーは黄色に着色し、そし て600 nm 化於いて120 dB/Rm の減段増加を 示した。「透明」とは、クラッド被優ファイベー が光学顕微鏡で(例えば、100倍で)観察され たときに、ファイベーの下の物体、例えば、ファイベーと本質的に同じ特性を有する物体がファイ パーを通して明瞭に認められることができるよう に、可視光を透過する性質を有することを意味す る。

このクラッド被慢ファイバーのさらに改善された性質は実施例 3 0 に示されているように配合物中に鍛化防止削/熱安定剤を含有することによつて実現できる。

4.図面の簡単を説明

第1図は本発明のクラッド被復光ファイバーを 製造するのに適する装置を示す。

代理人 浅 村 皓



第 1 図

第1頁の続き

優先権主張 図1988年10月31日図イギリス(GB)図8825400.8

⑩発 明 者 アリステアー スチュ イギリス国エセックス, ハーロウ, ザ ピナクルズ (番地)

アート ドツズ なし), ミネソタ 3エム リサーチ リミテッド気付

②発明者 ステフアン アラン アメリカ合衆国ミネソタ州セント ポール, 3エム セン

バピラツド ター (番地なし)

⑩発 明 者 パトリシア マリー アメリカ合衆国ミネソタ州セント ポール, 3エム セン

サブ ター (番地なし)